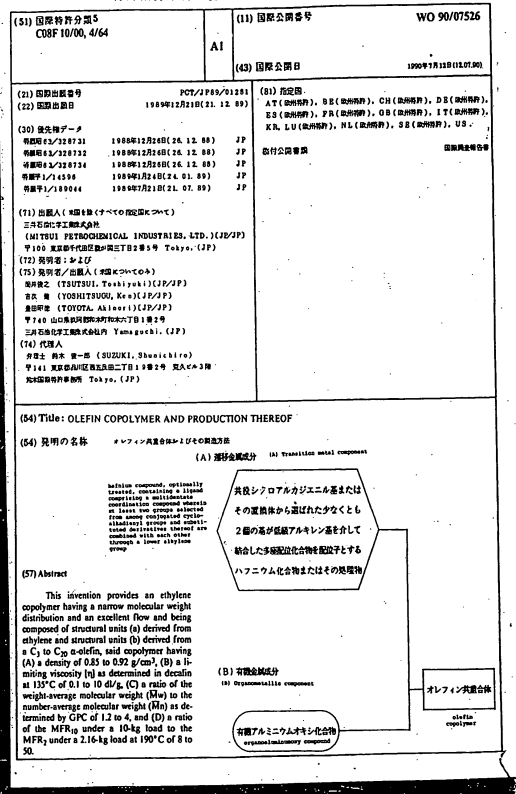
PCT

世界知的所有福捷网

回原事器局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(57) 要約

0

本発明によれば、

エチレンから導かれる構成単位(a) および炭素数3~20のα-オレフィンから導かれる構成単位(b) からなるエチレン系共重合体 であって、

- (A)密度が0.85~0.92g/dであり、
- (B) 135℃のデカリン中で測定した極限粘度 [n]が0.1~ 10 dl/gの範囲にあり、
- (C) GPCにより測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子

 量(Mn)との比(Mw/Mn)が1.2~4の範囲にあり、
 - (D) 190℃における10kg荷重でのMFR₁₀と、2.16kg荷重でのMFR₂との比(MFR₁₀/MFR₂)が8~50の範囲にあり、分子量分布が狭く、しかも流動性に優れたエチレン系共重合体が提供される。

情報としての用途のみ CTに基づいて公開される国資出国のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコート

15

_ 1 _

明細書

オレフィン共重合体およびその製造方法

技 術 分 野

本発明は、新規なエテレン系共重合体およびその製造方法に関し、 さらに詳しくは、従来公知のエチレン系共重合体と比較して分子量 分布 (Mw/Mn)が狭いにもかかわらずポリマーの流動性に優れ た新規なエチレン系共重合体およびその製造方法に関する。

また本発明は、新規なプロピレン系ランダム共重合体およびその 製造方法に関し、さらに詳しくは、従来公知のプロピレン系ランダ ム共重合体と比較して低融点を有し、特にヒートシール性、耐ブ ロッキング性に優れた新規なプロピレン系ランダム共重合体および その製造方法に関する。

さらにまた本発明は、アルミノオキサンの使用量を減少させても 優れた重合活性でオレフィンを重合することができ、かつ分子量の 大きなオレフィン重合体を製造することができるようなオレフィン 重合用触媒に関する。

背景技術

エチレンと炭素数3~20のα-オレフィンとの共重合体(以下 エチレン系共重合体という)は、従来の高圧法低密度ポリエチレン と比較して、フィルムなどに成形した場合に引張強度、引裂強度あ るいは耐衝撃強度などの機械的強度に優れ、しかも耐熱性、耐スト レスクラック性、光学特性、ヒートシール性などに優れており、特

15

20

にインフレーションフィルムの材料として好適である。

上記のようなエチレン系共重合体は、一般に、重量平均分子量 (Mw)と数平均分子量 (Mn)との比 (Mw/Mn)で表わされる分子量分布が狭いほど、このエチレン系共重合体から得られるフィルムなどの成形体はべたつきが少ないなどの優れた特性を有している。ところが上記のようなエチレン系共重合体が狭い分子量分布を有していると、この共重合体を溶融した場合に、190℃における10kg荷重でのMFR₁₀と2.16kg荷重でのMFR₂との比(MFR₁₀/MFR₂)で表わされる流動性が小さく、成形性に劣るという問題点があった。

このためもしMw /Mn が小さくて分子量分布が狭く、しかもMFR₁₀/MFR₂ が大きくて流動性に優れているようなエチレン 系共重合体が出現すれば、その工業的価値は極めて大きい。

また一方ポリプロピレンは優れた物理的性質を有しているため、 広汎な用途に供されている。たとえばポリプロピレンは包装用フィ ルムとして広く使用されているが、ポリプロピレンは融点が比較的 高いためこの種の用途においては低温度におけるヒートシール性を 向上させるため、一般にプロピレンにエチレンあるいは炭素数4~ 20のα-オレフィンを共重合させ、プロピレン・α-オレフィン 共重合体として用いられている。

このような従来公知のプロピレン・α・オレフィン共重合体からなる包装用フィルムは、低密度ポリエチレンからなるフィルムと比較して透明性および耐スクラッチ性には優れているが、なお低温におけるヒートシール性が充分ではなく、さらに低温におけるヒート

⇒ **5**

10

シール性に優れたプロピレン・α-オレフィン共重合体の出現が望 まれている。

上記のようなプロピレン・α-オレフィンランダム共重合体のヒートシール性を改良するには、プロピレンに対するエチレンあるいは炭素数4~20のα-オレフィンの共重合量を増加させればよいことが知られているが、もしエチレンあるいは炭素数4~20のα-オレフィンの共重合量を増加させると、得られるプロピレン・α-オレフィン共重合体は溶媒可溶分量が多くなって耐ブロッキング性に劣るようになるとともに剛性にも劣るようになってしまう。

このように低温におけるヒートシール性、耐ブロッキング性、関性に優れたプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体を得るには、α・オレフィンの共重合量が少ないにもかかわらず低融点を有しているプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体の出現が必要である。

15 ところで従来エチレン系共重合体を製造するには、一般にチタニウムまたはパナジウム化合物と、有機アルミニウム化合物とからなるオレフィン重合触媒が用いられてきたが、近年、新しいチーグラー型オレフィン重合触媒としてジルコニウム化合物およびアルミノオキサンからなる触媒が最近提案されている。

20 特開昭58-19309号公報には、下記式

 $(シクロペンタジエニル)_2$ Me R Ha 1 [ここで、Rはシクロペンタジエニル、 $C_1 \sim C_6$ のアルキル、ハロゲンであり、Me は遷移金属であり、Ha 1 はハロゲンである] で表わされる遷移金属含有化合物と、下記式

20

 $AI_{2}OR_{4}(AI(R)-O)_{n}$

[ここで、Rはメチルまたはエチルであり、nは4~20の数である]で表わされる線状アルミノオキサンまたは下記式

$$(A1(R)-O) \xrightarrow{n+2}$$

[ここで、Rおよびnの定義は上記と同じである]で表わされる現状アルミノオキサンとからなる触媒の存在下、エチレンおよびC3~C12のα-オレフィンの1種または2種以上を一50℃~200℃の温度で重合させる方法が記載されている。同公開公報には、得られるポリエチレンの密度を調節するには、10重量%までの少量の幾分長鎖のα-オレフィンまたは混合物の存在下でエチレンの重合を行うべきことが記載されている。

特開昭59-95292号公報には、下記式、

$$\begin{array}{c}
R \\
A I - O \\
R
\end{array}$$

$$A I - O \\
A I - O \\
R$$

[ここで、nは $2\sim4$ 0であり、Rは $C_1\sim C_6$] で表わされる線 状アルミノオキサンおよび下記式

$$(A1 (R) - O) \frac{1}{n+2}$$

[ここで、nおよびRの定義は上記と同じである]で表わされる環状アルミノオキサンの製造法に関する発明が記載されている。同公報には、同製造法により製造された、たとえばメチルアルミノオキサンとチタンまたはジルコニウムのビス(シクロペンタジエニル)

化合物とを混合して、オレフィンの重合を行なうと、1gの遷移金 属当りかつ1時間当り、25百万g以上のポリエチレンが得られる と記載されている。

特開昭60-35005号公報には、下記式

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} \\
& \\
R^{0}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
A & -O + A & -O + A \\
& R^{1}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} \\
& \\
R^{0}
\end{array}$$

[ここで、 R^1 は $C_1 \sim C_{10}$ アルキルであり、 R^0 は R^1 であるかまたは結合して-O-を表わす]で表わされるアルミノオキサン化合物をまずマグネシウム化合物と反応させ、次いで反応生成物を塩素化し、さらに T_1 、V、 Z_1 または C_1 の化合物で処理して、オレフィン用重合触媒を製造する方法が開示されている。同公報には、上記触媒がエチレンと $C_3 \sim C_{12}$ の α - オレフィンの混合物の共重合に特に好適であると記載されている。

15 特開昭80-35006号公報には、反応器ブレンドボリマー製造用触媒 系として、異なる2種以上の遷移金属のモノー、ジーもしくはトリーシクロペンタジエニルまたはその誘導体(a) とアルミノオキサン (b) の組合せが開示されている。同公報の実施例1には、ビス(ペンタメチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジメチルとアルミ ノオキサンを触媒として、エチレンとプロピレンを重合せしめて、 数平均分子量15、300、重量平均分子量36、400およびプロピレン成分を3、4%含むボリエチレンが得られたことが開示されている。また、同実施例2では、ビス(ペンタメチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロライドと、ビス(メチルシクロペ ンタジエニル)ジルコニウムジケロライドおよびアルミノオキサンを触媒としてエチレン、プロピレンを重合し、数平均分子量 2,200、重量平均分子量 11,900および30モル%のプロピレン成分を含むトルエン可溶部分と数平均分子量 3,000、重量平均分子量 7,400および 4.8モル%のプロピレン成分を含むトルエン不溶部分からなる数平均分子量 2,000、重量平均分子量 8,300および 7.1モル%のプロピレン成分を含むポリエチレンとエチレン・プロピレン共重合体のブレンド物を待ている。同様にして実施例3には分子量分布(Mw/Mn)4.57およびプロピレン成分 20.6%の可溶性部分と分子量分布 3.04およびプロピレン成分 2.9モル%の不溶性部分からなるししDPEとエチレン・プロピレン共重合体のブレンド物が記載されている。

特開昭60-35007号公報には、エチレンを単独で、または炭素数3以上のα・オレフィンと共にメタロセンと下記式

15

(2

10

[ここで、Rは炭素数1~5のアルキル基であり、nは1~約20の整数である]で表わされる環状アルミノオキサンまたは下記式

 $R_2 A I - O + A I - O + n A I R_2$

[ここで、Rおよびnの定義は上記に同じである]で表わされる線 状アルミノオキサンとに含む触媒系の存在下に重合させる方法が記 載されている。同方法により得られる重合体は、同公報の記載によ

15

れば、約500~約140万の重量平均分子量を有し、かつ1.5 ~4.0の分子量分布を有する。

また、特開昭60-35008号公報には、少なくとも2種のメタロセンとアルミノオキサンを含む触媒系を用いることにより、巾広い分子量分布を有するポリエチレンまたはエチレンと $C_3 \sim C_{10}$ の α -オレフィンの共重合体が製造されることが記載されている。同公報には上記共重合体が分子量分布(Mw /Mn) $2\sim50$ を有することが記載されている。

また、特開昭61-130314号公報には、立体的に固定したジルコン - キレート化合物とアルミノオキサンからなる触媒系の存在下にプロピレンを重合するとアイソタクチック度の高いポリプロピレンが 得られることが記載されている。

さらに、J. An. Chen. Soc., 109,6544(1987)には、エチレンピス (4) (4

一方、特開昭63-142005号公報には、テトラメチルエチレンビス (シクロペンタジエニル) チタンクロライドとアルミノオキサンと からなる触媒系により、Mw / Mn が5.0~14.9のステレオ ブロックポリプロピレンが得られることが記載されている。ここで 得られるプロピレンはアイソタクチック連鎖長が短くゴム状のポリマーである。

本発明者らは、特定のハフニウム化合物と有機アルミニウムオキ

シ化合物とからなるオレフィン重合触媒の存在下にエチレンと炭素数3~20 α -オレフィンとを共重合させれば、Mw /Mn か小さくて分子量分布が狭く、しかも MFR_{10} / MFR_2 が大きくて流動性に優れたエチレン系共重合体が得られることを見出して、本発明を完成するに至った。

また本発明者らは、特定のハフニウム化合物とアルミノオキサンとからなるオレフィン重合触媒の存在下にプロピレンと炭素数4~(20のα-オレフィンとを共重合させれば、分子量分布が狭く、かつα-オレフィンの共重合量が少ないにもかかわらず、従来公知のプロピレン・α-オレフィン共重合体と比較して低融点のプロピレン・α-オレフィン共重合体が得られることを見出して、本発明を完成するに至った。

本発明は、上記のような従来技術における問題点を解決しようとするものであって、Mw/Mnが小さくて分子量分布が狭くこしかもMFR10/MFR2が大きくて流動性に優れているようなエチレン系共重合体およびその製造方法を提供することを目的としている。また本発明は、分子量分布が狭く、かつα・オレフィンの共重合量が少ないにもかかわらず低融点を有し、ヒートシール性に優れるとともに耐ブロッキング性、剛性にも優れているようなプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体およびその製造方法を提供することを目的としている。

さらにまた本発明は、分子量分布が狭く、しかも2種以上のオレフィンの共重合に適用した場合には、分子量分布および組成分布が 狭いオレフィン共重合体を少ないアルミノオキサンの使用において

優れた重合活性で製造することができかつ分子量の大きいオレフィン重合体を容易に製造することのできるオレフィン重合用触媒を提供することを目的としている。

発明の開示

- 5 本発明に係るエチレン系共重合体は、エチレンから等かれる構成 単位(a) および炭素数3~20のα-オレフィンから等かれる構成 単位(b) からなるエチレン系共重合体であって、
 - (計)密度が0.85~0.92g/dであり、
 - (i) 135℃のデカリン中で測定した極限粘度[n]が0.1~10 d! /gの範囲にあり、
 - (ii) GPCにより測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比(Mw/Mn)が1.2~4の範囲にあり、
- (IV) 190℃における10kg荷重でのMFR₁₀と、2.16kg荷 重でのMFR₂との比(MFR₁₀/MFR₂)が8~50の範 囲にある、
 - ことを特徴としている.

また本発明に係るエチレン系共重合体の製造方法は、

- [A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれた

 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座
 配位化合物を配位子とするハフニウム化合物、または前記ハフ
 ニウム化合物をアルキルシリル化したシリカゲルで処理することによって得られるハフニウム化合物、および
 - [B]有機アルミニウムオキシ化合物

から形成される触媒の存在下に、エチレンと関素数 3~20のα-オレフィンとを、得られる共重合体の密度が0.85~0.92g /dとなるように共重合させることを特徴としている。

また本発明に係る第1のプロピレン・α・オレフィンランダム共 重合体は、プロピレンから等かれる構成単位(a) および炭素数4~ 20のα・オレフィンから等かれる構成単位(b) からなるプロピレ ン系ランダム共重合体であって、

- (i) 前記構成単位(a) が90~99モル%の量で、かつ前記構成単位(b) が1~10モル%の量で存在し、
- 10 (ii) 135℃のデカリン中で測定した極限粘度 [n] が 0.5~6 dl / g の範囲にあり、
 - (ii) 示差走査熱量計によって測定した融点 [Tn] が、 90<Tn <155-3.5(100-P)

(式中Pは共重合体中のプロピレン成分含量 (モル%)である)の

- 15 範囲にあり、
 - (IV) ゲルパーミエーション・クロマトグラフィーで測定した重量 平均分子量 (MW) と数平均分子量 (Mn) との比 (MW/Mn) が3.5未満であり、
 - (v)沸騰トリクロロエチレン不溶分量が5重量%以下であること
- 20 を特徴としている.

また本発明に係る第1のプロピレン・α-オレフィンランダム共 重合体の製造方法は、

[A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれた 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座 配位化合物を配位子とするハフニウム化合物、および [B]有機アルミニウムオキシ化合物

から形成される触媒の存在下に、プロピレンと炭素数4~20のα - オレフィンとを、40~!00℃の温度で、得られる共重合体中 にプロピレンから導かれる構成単位(a) が90~99モル%の量で、

またα-オレフィンから導かれる構成単位(b) が1~10モル%の

量で存在するように共重合させることを特徴としている。 さらにまた本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体は、

プロピレンから導かれる構成単位(a) 、エチレンから導かれる構成

- 10 単位(b) および炭素数4~20のα-オレフィンから導かれる構成 単位(c) からなるプロピレン系ランダム共重合体であって、
 - (i) 前記構成単位(a) が90~99モル%の量で、前記構成単位
 - (b) が0.5~9.5モル%の量で、かつ前記構成単位(c) が
 - 0.5~9.5モル%の量で存在し、
- 15 (i) 135℃のデカリン中で測定した極限粘度[η]が0.5~6 dl /gの範囲にあり、
 - (ii) 示差走査熱量計によって測定した融点 [Tn]が、

70 < Tn < 155 - 5.5(100 - P)

(式中Pは共重合体中のプロピレン成分含量(モル%)である)の

- 20 範囲にあり、
 - (IV)沸騰トリクロロエチレン不溶分量が5重量%以下である、 ことを特徴としている。

また本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体の製造方法は、

- [A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれた 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座 配位化合物を配位子とするハフニウム化合物、および
- [B] 有機アルミニウムオキシ化合物
- 5 から形成される触媒の存在下に、プロピレンとエチレンと炭素数 4~20のα-オレフィンとを、得られる共重合体中にプロピレン から導かれる構成単位(a) が90~99モル%の量で、エチレンが ら導かれる構成単位(c) が0.5~9.5モル%の量で、またα-オレフィンから導かれる構成単位(c) が0.5~9.5モル%の量
- 10 で存在するように共重合させることを特徴としている。

さらにまた本発明によれば

- [A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれる 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座 配位化合物を配位子とするハフニウム化合物
- 15 [B] 有機アルミニウムオキシ化合物、および
 - [C]有機アルミニウム化合物

から形成されるオレフィン類合用触媒が提供される。

さらに本発明によれば、

Ü

- [A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれた 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座 配位化合物を配位子とするハフニウム化合物
 - [B-1] トリn-アルキルアルミニウムから形成された有機アルミニウムオキシ化合物、および
 - [B-2] A』原子に少なくとも1個のn-アルキル基以外の炭化水素基

が結合した有機アルミニウムオキシ化合物、 から形成されるオレフィン重合用触媒が提供される。

図面の簡単な説明

第1図は本発明に係るオレフィン系共重合体の製造工程の説明図であり、第2図は本発明に係るプロピレン系ランダム共重合体のプロピレン含量と融点との関係を示す図であり、第3図~第5図は本発明に係るプロピレン系ランダム共重合体のヒートシール性評価法を示す図である。

発明を実施するための最良の形態

10 以下本発明に係るエチレン系共重合体およびその製造方法について具体的に説明する。

本発明に係るエチレン系共重合体の製造工程の説明図を、第1図 に示す。

本発明に係るエチレン系共重合体は、エチレンと炭素数3~20
5 のα-オレフィンとのランダム共重合体である。このエチレン系共 重合体において、密度は0.85~0.92g/cd、好ましくは 0.85~0.91g/cd、より好ましくは0.85~0.90g /cdである。

なお、密度は190℃における2.16㎏荷重でのMFR2 測定 時に得られるストランドを用い密度勾配管で測定した。そしてこのエチレン系共重合体では、エチレンから等かれる構成単位(a) は、60~96モル%、好ましくは65~95モル%、より好ましくは70~94モル%の量で存在し、また炭素数3~20のα-オレフィンから導かれる構成単位(b) は、4~40モル%、好ましくは

20

5~35モル%、より好ましくは6~30モル Aの量で存在することが望ましい。

なお、共重合体の組成は、通常10mφの試料管中で約200mの共重合体を1回のヘキサクロロブタジエンに均一に溶解させた試料の¹³C-NMRのスペクトルを、測定温度120℃、測定周波致25.05 HHz、スペクトル幅1500 Hz、パルス繰り返し時間4.2 sec、パルス幅6 secの測定条件下で測定して決定される。本発明で用いられる炭素数3~20のα・オレフィンとしては、プロピレン、1-ブテン、1-ペンテン、1-ヘキセン、4-メチル-1-ペンテン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1-オクタデセン、1-エイコセンなどが用いられる。また本発明に係るエチレン系共重合体は、135℃のデカリン中で測定した極限粘度[η]が0.1~10 d1/g 好ましくは

15 さらに本発明に係るエチレン系共重合体のゲルパーミエイション
クロマトグラフィ(GPC)で求めた分子量分布(Mw / Mn) は、
1.2~4、好ましくは1.4~3.5、さらに好ましくは1.5
~3.0の範囲にある。このように本発明に係るエチレン系共重合
体は、分子量分布が狭く、優れた耐ブロッキング性を有している。

0.5~6 dl/rの範囲であることが望ましい。

なおMw/Mn値は、武内若、丸善発行の「ゲルバーミエイションクロマトグラフィー」に準拠して下記のようにして行なった。
(1) 分子量既知の標準ポリスチレン(東洋ソーダ機製、単分散ポリスチレン)を使用して、分子量MとそのGPC(Gel Permeation Chronatograph)カウントを測定し、分子量MとEV(Elution

Volume) の相関図較正曲線を作製する。この時の濃度は0.02重量%とする。

- (2) GPC測定により試料のGPCクロマトグラフをとり、前記
- (1) によりポリスチレン換算の数平均分子量Mn 、重悬平均分子量
- 5 Mw を算出し、Mw /Mn 値を求める。その際のサンプル調製条件 およびGPC測定条件は以下の通りである。

[サンプル調製]

- (イ)試料を0.1重量%となるように0-ジクロルベンゼン溶媒と ともに三角フラスコに分散する。
- 10 (ロ)三角フラスコを140℃に加温し、約30分間撹拌し、溶解 させる。
 - (ハ) その溶液をGPCにかける。
 - [GPC測定条件]

次の条件で実施した.

- 15 (イ)装置 Waters社製(150C-ALC/GPC)
 - (ロ)カラム 東洋ソーダ製 (GMHタイプ)
 - (ハ) サンプル量、400μ』
 - (二)温度 1

140℃

(ホ)流速

1 回/分 :

20 また本発明に係るエチレン系共重合体は、190℃における
10kg荷重でのMFR₁₀と、2.16kg荷重でのMFR₂との比
(MFR₁₀/MFR₂)が8~50、好ましくは8.5~45、さらに好ましくは9~40の範囲にある。

このよえにMFR₁₀/MFR₂ が8~50の範囲にあるようなエ

チレン系共重合体は、ポリマーの流融時の流動性が極めて良好である。

これに対してMw /Mn か1.2~4であるような従来既知のエチレン系共重合体は、上記のようなMFR₁₀/MFR₂ は4~7の範囲にあり、ポリマーの溶敵時の流動性に劣っている。

上記のように本発明に係るエチレン系共重合体は、分子量分布 (Mw/Mn)が小さく、成形体はべたつきが少ないなどの優れた特性を有しているとともに、MFR₁₀/MFR₂が大きく、ポリマー溶融時の成形性に優れている。

10 上記のような本発明に係るエチレン系共重合体は、

[A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれた 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座 配位化合物を配位子とするハフニウム化合物、または前記ハフ ニウム化合物をアルキルシリル化したシリカゲルで処理するこ とによって得られるハフニウム触媒成分、および

[B] 有機アルミニウムオキシ化合物

から形成される触媒の存在下に、エチレンと炭素数3~20のα-オレフィンとを、得られる共重合体の密度が0.85~0.92と なるように共重合させることによって製造することができる。

20 本発明において使用される触媒成分 [A]は、共役シクロアルカジェニル基またはその置換体、具体的には、インデニル基、置換インデニル基およびその部分水業化物からなる群から選ばれた少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座配位化合物を配位子とするハフニウム化合物、または前記ハフニウム化合物を

アルキルシリル化したシリカゲルで処理することによって得られる 化合物である。

該ハフニウム化合物としては次の化合物を例示することができる。 エチレンピス (インデニル) ジメチルハフニウム、

- 5 エチレンピス (インデニル) ジエチルハフニウム、 エチレンピス (インデニル) ジフェニルハフニウム、 エチレンピス (インデニル) メチルハフニウムモノクロリド、 エチレンピス (インデニル) エチルハフニウムモノクロリド、 エチレンピス (インデニル) メチルハフニウムモノブロミド、
- 10 エチレンビス (インデニル) ハフニウムジクロリド、 エチレンビス (インデニル) ハフニウムジブロミド、 エチレンビス (4,5,6,7-テトラヒドロ-1- インデニル) ジメチル ハフニウム、

エチレンピス (4,5,6,7-テトラヒドロ-1- インデニル) メチルハ 15 フニウムモノクロリド、

エヂレンピス (4.5,6,7-テトラヒドロ-1- インデニル) ハフニウムジクロリド、

エチレンビス (4,5,6,7-テトラヒドロ-1- インデニル) ハフニウムジブロミド、

20 エチレンビス (4-メチル-1- インデニル) ハフニウムジクロリド、 エチレンビス (5-メチル-1- インデニル) ハフニウムジクロリド、 エチレンビス (6-メチル-1- インデニル) ハフニウムジクロリド、 エチレンビス (7-メチル-1- インデニル) ハフニウムジクロリド、 エチレンビス (5-メトキシ-1- インデニル) ハフニウムジクロリ ۴.

エチレンビス (4,7-ジメチル-1- インデニル) ハフニウムジクロリド、

エチレンピス (4,7-ジメトキシ-1- インデニル) ハフニウムジク ロリド。

該ハフニウム化合物には、少量のジルコニウムまたはチタンなどが含まれていても差しつかえない。その際、含有量は1重量%以下、好ましくは0.7重量%以下である。

10 また、本発明に係るハフニウム触媒成分として、上記のようなハフニウム化合物を、アルキルシリル化したシリカゲルで処理することによって得られる化合物を用いることができる。より具体的には、本発明で用いられるハフニウム触媒成分としては、たとえば上記のようなハフニウム化合物をトルエンなどの有機溶媒に溶解してなるハフニウム化合物溶液を、アルキルシリル化したシリカゲルが充填されたカラムに流し、ハフニウム化合物溶液と、アルキルシリル化したシリカゲルとを接触させ、流出してくるハフニウム化合物溶液を用いることができる。

が用いられる。ハフニウム化合物溶液のハフニウム濃度としては、 通常 1 × 10⁻⁵~5×10⁻³モル/』であり、アルキルシリル化し たシリカゲルはハフニウム化合物 1 ミリモル当り、通常 20~ 500g用いられる。ハフニウム化合物溶液とアルキルシリル化し たシリカゲルとの接触温度は、通常 0~50℃の範囲である。

触媒成分[A]として、前記ハフニウム化合物をアルキルシリル 化したシリカゲルで処理することによって得られるハフニウム触媒 成分を用いた際、透明性に優れたエチレン系共重合体が得られる。

本発明の方法において使用される触媒成分[B]は、有機アルミ 10 ニウムオキシ化合物である。触媒成分として使用される有機アルミ ニウムオキシ化合物として一般式(I)および一般式(I)

$$R_{2} A I \longrightarrow OAI \rightarrow OAI R_{2}$$

$$R$$
(1)

15
$$(OA) \xrightarrow{B+2}$$
 (II)

で表わされるベンゼン可溶なアルミノオキサンを例示することができる。該アルミノオキサンにおいて、Rは同一でも異なっていてもよく、メチル基。エチル基、プロピル基、ブチル基などの炭化水素基であり、好ましくはメチル基、エチル基、とくに好ましくはメチル基であり、mは2以上、好ましくは5以上の整数である。該アルミノオキサンの製造法として、たとえば次の方法を例示することができる。

(1)吸着水を含有する化合物、結晶水を含有する塩類、たとえば

塩化マグネシウム水和物、硫酸銅水和物、硫酸アルミニウム水和物、硫酸ニッケル水和物、塩化第1セリウム水和物などの炭化水素媒体 懸濁液にトリアルキルアルミニウムを添加して反応させる方法。

(2)ペンゼン、トルエン、エチルエーテル、テトラヒドロフラン などの媒体中でトリアルキルアルミニウムに直接水、水蒸気または 氷を作用させる方法。

なお、該アルミノオキサンは少量の有機金属成分を含有していて も差しつかえない。

さらに、本発明で用いられる有機アルミニウムオキシ化合物とし 10 ては、ベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物を例示する ことができる。以下にベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化 合物について説明する。

本発明で用いられるペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、(i)有機アルミニウム化合物と水との反応、あるいは(i)アルミノオキサンの溶液、たとえば炭化水素溶液と水または活性水素含有化合物との反応によって得られる。

このペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、

$$-\left(\begin{array}{c} R^1 \\ I \\ AI - O \end{array}\right)$$

20 [式中、R¹ は炭素数1~12の炭化水素基である]で示されるアルキルオキシアルミニウム単位を有すると推定され、しかも60℃のベンゼンに溶解するAI成分がAI原子換算で10%以下、好ましくは5%以下、とくに好ましくは2%以下であり、ベンゼンに対して不溶性あるいは難溶性である。

なお本発明に係る有機アルミニウムオキシ化合物の溶解性は、100ミリグラム原子のAIに相当する該有機アルミニウムオキシ化合物を100回のベンゼンに懸濁した後、撹拌下60℃で6時間混合した後、ジャケット付G-5ガラス製フィルターを用い、60℃で熟時デ過を行ない、フィルター上に分離された固体部を60℃のベンゼン50回を用いて、4回洗浄した後、全戸液中に存在するAI原子の存在量(xミリモル)を測定することにより求められる(x%)。

上記のアルキルオキシアルミニウム単位において、R¹ は、具体的には、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、オクチル基、デシル基、シクロヘキシル基、シクロオクチル基などが例示できる。これらの中でメチル基、エチル基が好ましく、どくにメチル基が好ましい。

15 本発明に係るベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、 式+OAI+)で表わされるアルキルオキシアルミニウム単位の他に R1

式 + O A I → で表わされるオキシアルミニウム単位 I R²

には、アルキルオキシアルミニウム単位+OA1+を30モル%以 R1

上、好ましくは50モル%以上、特に好ましくは70モル%以上の 割合で含む有機アルミニウムオキシ化合物が好ましい。

5 このようなペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物を製造するに際して用いられる(i)有機アルミニウム化合物は、R¹ n Al X_{3-n} (式中、R¹ は炭素数1~12の炭化水素基であり、Xはハロゲン、炭素数1~12のアルコキシ基、炭素数6~20のアリーロキシ基、または水素であり、nは2~3である)で示される。

このような(i) 有機アルミニウム化合物としては、具体的には、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリアロピルアルミニウム、トリイソアロピルアルミニウム、トリーブチルアルミニウム、トリのペンチルアルミニウム、トリへキシルアルミニウム、トリデシルアルミニウム、トリシクロハキシルアルミニウム、トリシクロオクチルアルミニウム、トリシクロオクチルアルミニウム、トリシクロリド、ジエチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムハイドライド、ジメチルアルミニウムハイドライド、ジメチルアルミニウムハイドライド、ジメチルアルミニウムメトキシド、ジエチルアルミニウムエトキシドなどのジアルキルアルミニウムアルコキシド、ジエチルアルミニウム

フェノキシドなどのジアルキルアルミニウムアリーロキシドなどが 用いられる。これらの有機アルミニウム化合物のうちでは、前記一 般式において、Rがアルキル基であり、Xが塩素原子である有機ア ルミニウム化合物が好ましく、とくにトリアルキルアルミニウムが 好ましい。

10 上記のような(い)有機アルミニウム化合物は、単独であるいは 組合せて用いられる。

また本発明に係るペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物を製造するに際して用いられる(i)活性水素含有化合物としては、メチルアルコール、エチルアルコールなどのアルコール類、エチレングリコール、ヒドロキノンなどのジオール類などが用いられる。

本発明において、ベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物を調製するに際して、水を用いる場合には、水をベンゼン、トルエン、ヘキサンなどの皮化水素溶媒、テトラヒドロフランなどのエーテル溶媒、トリエチルアミンなどのアミン溶媒などに溶解あるいは分散させて、あるいは水蒸気または水の状態で用いることができる。また水として、塩化マグネシウム、硫酸マグネシウム、硫酸アルミニウム、硫酸銅、硫酸ニッケル、硫酸鉄、塩化第1セリウムなどの塩の結晶水あるいはシリカ、アルミナ、水酸化アルミニウム

15

20

などの無機化合物またはポリマーなどに吸着した吸着水などを用い ることもできる。

本発明に係るペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、。 上述のように、(i) 有機アルミニウム化合物と水との反応、あるいは(i) アルミノオキサンの溶液、たとえば炭化水素溶液と水または活性水素含有化合物との反応によって得られる。有機アルミニウム化合物と水とからペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物を製造するには、たとえば溶媒、たとえば炭化水素溶媒中で有機アルミニウム化合物と水とを接触させ、その際、反応系内で溶解している有機アルミニウム原子が全有機アルミニウム原子に対して20%以下となるように水を反応系に添加すればよい。このようにしてペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物を得るには、有機アルミニウム化合物1モルに対して、水を1~5モル好ましくは1、5~3モルの範囲で接触させることが望ましい。

上記のようなペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物を 生成させる反応は溶媒、たとえば炭化水素溶媒中で行なわれるが、 溶媒としては、ペンゼン、トルエン、キシレン、クメン、シメンな どの芳香族炭化水素、ブタン、イソブタン、ペンタン、ヘキサン、 オクタン、デカン、ドデカン、ヘキサデカン、オクタデカンなどの 脂肪族炭化水素、シクロペンタン、シクロオクタン、シクロデカン、 シクロドデカンなどの脂環族炭化水素、ガソリン、灯油、軽油など の石油留分などの炭化水素溶媒、あるいは上記芳香族炭化水素、脂 肪族炭化水素、脂環族炭化水素のハロゲン化物とりわけ塩素化物、 臭素化物などのハロゲン化炭化水素、エチルエーテル、テトラヒド

ロフランなどのエーテル類を用いることもできる。これらの**皮化水** 素媒体のうちでは、芳香族**炭化水素が特に好ましい**。

反応系内の有機アルミニウム化合物の濃度は、アルミニウム原子に換算して1×10⁻³~5グラム原子/』好ましくは1×10⁻²~3グラム原子/』の範囲であることが望ましく、また反応系内の結晶水などの水濃度は、通常1×10⁻³~20モル/』好ましくは1×10⁻²~10モル/』の範囲であることが望ましい。この際、反応系内で溶解している有機アルミニウム原子が、全有機アルミニウム原子に対して20%以下、好ましくは10%以下、より好ましくは0~5%の範囲であることが望ましい。

- (i) 有機アルミニウム化合物と水とを接触させるには、具体的に は下記のようにすればよい。
- (1)有機アルミニウムの炭化水素溶液と、水を含有した炭化水素 溶媒を接触させる方法。 ►
- 15 (2)有機アルミニウムの炭化水業溶液に、水蒸気を吹込むなどして、有機アルミニウムと水蒸気とを接触させる方法。
 - (3)有機アルミニウムの炭化水素溶液と、吸着水含有化合物または結晶水含有化合物の炭化水素懸濁液とを混合して、有機アルミニウムと吸着水または結晶水とを接触させる方法。
- 20 (4)有機アルミニウムの炭化水素溶液と氷を接触させる方法。

上記のような有機アルミニウム化合物と水との接触反応は、通常 -100~150℃好ましくは-50~100℃さらに好ましくは -30~80℃の温度で行なわれる。また反応時間は、反応温度に よっても大きく変わるが、通常1~200時間好ましくは2~

100時間程度である。

本発明に係るペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物を、 アルミノオキサンの溶液と、水または活性水素含有化合物とから製 適するには、アルミノオキサンの溶液中のアルミノオキサンと、水 または活性水素含有化合物とを接触させればよい。

なお、アルミノオキサンの溶液は、アルミノオキサンが、上記のようなペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物を生成する際に用いられたような溶媒好ましくはペンゼン、トルエンなどの芳香族炭化水業中に溶解された溶液であるが、アルミノオキサンと水または活性水業含有化合物との反応に悪影響を及ぼさない限り、他の成分を含んでいてもよい。

該接触反応に用いられる水または活性水素含有化合物は、アルミノオキサンの溶液中のアルミニウム1グラム原子に対して 0.1~5モル好ましくは 0.2~3モルの量で用いられる。反応系内の濃度は、アルミニウム原子に換算して、通常 1×10⁻³~5グラム原子/』好ましくは 1×10⁻²~3グラム原子/』の範囲であることが望ましく、また反応系内の水の濃度は、通常 2×10⁻⁴~5モル/』好ましくは 2×10⁻³~3モル/』の濃度であることが望ましい。

20 上記のようなアルミノオキサンの溶液と、水または活性水素含有化合物とを接触させるには、アルミノオキサンの溶液と水との接触反応を例にとって説明すると、具体的には下記のようにすればよい。
(1)アルミノオキサンの溶液と、水を含有した炭化水素溶媒とを接触させる方法。

- (2) アルミノオキサンの溶液に、水蒸気を吹込むなどして、アルミノオキサンの溶液中のアルミノオギサンと水蒸気とを接触させる方法。
- (3) アルミノオキサンの溶液と、吸着水含有化合物または結晶水 含有化合物の炭化水素懸濁液とを混合して、アルミノオキサンの溶 液中のアルミノオキサンと吸着水または結晶水とを接触させる方法。
 - (1)アルミノオキサンの溶液と水または氷を直接接触させる方法。
 - (i) 活性水業含有化合物を用いる場合にも、上記と同様にすることができる。
- 10 上記のようなアルミノオキサンの溶液と、水または活性水素含有化合物との接触反応は、通常-50~150℃好ましくは0~120℃さらに好ましくは20~100℃の温度で行なわれる。また反応時間は、反応温度によっても大きく変わるが、通常0.5~300時間好ましくは1~150時間程度である。
- 上記のようなオレフィン重合用触媒を用いてエチレン系共単合体を製造するに際して、ハフニウム化合物は、重合反応系内の該ハフニウム原子の濃度として通常は $10^{-8}\sim10^{-2}$ グラム原子/ 10^{-2} 、好ましくは $10^{-7}\sim10^{-3}$ グラム原子/ 10^{-3} の量で用いられることが望ましい。
- 20 また上記のような有機アルミニウムオキシ化合物は、反応系内のアルミニウム原子に換算して $10^{-4}\sim10^{-1}$ グラム原子/ \mathbb{R} 、好ましくは $5\times10^{-4}\sim5\times10^{-2}$ グラム原子/ \mathbb{R} の量で用いられることが望ましい。

重合温度は−50~150℃、好ましくは0~120℃の範囲で

20

あることが望ましい。

上記のようなオレフィンの重合は、通常、気相であるいは液相で 行なわれる。液相重合においては、不活性炭化水素を溶媒としても よいし、オレフィン自身を溶媒とすることもできる。

世化水素媒体として、具体的には、ブタン、イソブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘアタン、オクタン、デカン、ドデカン、ヘキサデカン、オクタデカンなどの脂肪族系世化水素、シクロペンタン、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、シクロオクタンなどの脂環族系世化水素、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族系世化水素、ガソリン、灯油、軽油などの石油留分などが用いられる。

重合圧力は、通常常圧ないし100㎏/cd、好ましくは常圧ない し50㎏/cdの条件下であり、重合は、回分式、半連続式、連続式 のいずれの方法においても行なうことができる。重合体の分子量は 水業および/または重合温度によって調節することができる。

15 次に本発明に係る第1のプロピレン・α-オレフィンランダム共 重合体およびその製造方法について具体的に説明する。

本発明に係るプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体は、プロピレンと炭素数4~20のα・オレフィンとのランダム共重合体である。このプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体において、プロピレンから導かれる構成単位(a) は、90~99モル%好ましくは92~98モル%の量で存在し、またα・オレフィンから導かれる構成単位(b) は、1~10モル%好ましくは2~8モル%の量で存在することが望ましい。該共重合体中のプロピレンから等かれる構成単位(a) が90モル%未満であると、共重合体の耐ブ

ロッキング性および関性が劣る傾向が生じる。一方99モル%を超えると、共重合体の融点が高くなりヒートシール性に劣る傾向が生じる。

ここで用いられる炭素数 $4 \sim 20$ の α - オレフィンとしては、1-ブテン、1-ペンテン、1-ヘキセン、4-メチル-1-ペンテン、3-メチル-1-ペンテン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1-オクタデセン、1-エイコセンなどが用いられる。このうちゃに1-ブテンが好ましい。

また本発明に係るプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体 は、135℃のデカリン中で測定した極限粘度[n]が0.5~6 dl/g 好ましくは1~5 dl/g の範囲であることが望ましい。この極限粘度が0.5 dl/g 未満であると、兵重合体の耐ブロッキング性および剛性が劣る傾向が生じるため好ましくなく、一方6 dl/g を超えると、成形性に劣るようになるため好ましくない。

15 さらに本発明に係るプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体は、示差走査熱量計によって測定した融点 [Tn] が、

90 < To < 155 - 3.5(100 - P)

好ましくは

100 < Tn < 150 - 3.5(100 - P)

20 (式中Pは共重合体中のプロピレン成分含量(モル%)である)の 範囲にある。

このようなプロピレン・α-オレフィンランダム共重合体の融点 TBと、該共重合体中のプロピレン成分含量Pモル%との概略的な 関係を第2図に直線Aとして示す。なお第2図には、従来公知のプ

ロピレン・α-オレフィンランダム共重合体の融点Taとプロピレン成分含量Pモル%との関係も直線Bとして併せて示す。

この第2図から明らかなように、本発明に係る第1のアロビレン・α・オレフィンランダム共重合体の融点は、α・オレフィンの共
重合量が同一である場合には、従来公知のプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体の融点よりも10~20℃低い。したがって本発明に係る第1のプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体から得られるフィルムは、特に低温でのヒートシール性に優れている。しかもα・オレフィンの共重合量が少なくとも優れたヒートシール性を示すため、耐ブロッキング性にも優れており、その上優れた剛性を有する。

なお本発明では、示差走査熱量計 (DSC)を用いて、プロピレン・α-オレフィンランダム共重合体を200℃で5分間放置した後、10℃/分の速度で20℃まで冷却し、次いで20℃で5分間放置した後、10℃/分の速度で20℃から200℃まで昇温して得られる最大吸熱ピークの温度(Ta)を、プロピレン・α-オレフィンランダム共重合体の融点とした。

また本発明に係る第1のプロピレン・α・オレフィン系ランダム 共重合体のゲルパーミエイションクロマトグラフィ (GPC)で求 20 めた分子量分布 (Mw / Mn)は、3.5未満好ましくは3.0以 下特に好ましくは2.5以下の範囲にある。このように本発明に係 る第1のプロピレン・α・オレフィン系ランダム共重合体は、分子 量分布が狭く、この点からも優れた耐ブロッキング性を有している。

なお融点の測定はPerkin Elmer-7型のDSC装置を用い、サンプ

ル量約2.5曜および昇温速度10℃/分で測定した。

本発明に係る第1のプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体は、沸騰n-ペンタンへの可溶部量が3重量%以下好ましくは2重量%以下さらに好ましくは1重量%以下であることが望ましい。

5 さらに本発明に係る第1のプロピレン・α・オレフィンラシダム 共重合体は、沸騰トリクロロエチレンに対する不溶部量が5重量% 以下好ましくは3重量%以下さらに好ましくは1重量%以下である ことが望ましい。

、沸騰トリクロロエチレン不溶分量および沸騰n-ペンタン可溶分量 は細かく粉砕した試料約3gを円筒戸紙に入れ、180mlの溶媒を 用い、ソックスレー抽出器で5時間抽出し、抽出残分を真空乾燥器 で恒量になるまで乾燥してその重量を求め原試料との重量差によっ て算出した。

上記のような本発明に係る第1のプロピレン・α-オレフィンラ 15 ンダム共重合体は、上記のような

[A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれた 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座 配位化合物を配位子とするハフニウム化合物、および

[B] 有機アルミニウムオキシ化合物

20 から形成される触媒の存在下に、プロピレンと炭素数4~20のα - オレフィンとを、40~100℃の温度で、得られる共革合体中 にプロピレンから導かれる構成単位(a) が90~99モル%の量で、 またα- オレフィンから導かれる構成単位(b) が1~10モル%の 量で存在するように共重合させることによって製造することができ ъ.

共重合に際しては、上述したようなエチレン系共重合体を製造するのと同様な条件を採用することができる。

このような本発明に係る第1のプロピレン・α・オレフィンラン ダム共重合体は、特に低温でのヒートシール性に優れているため、 ヒートシール剤として用いられる。

次に本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体およびその製造方法について具体的に説明する。

本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体は、プロピレンとエチレンと炭素数4~20のα・オレフィンとのランダム共重合体である。このプロピレン系ランダム共重合体において、プロピレンから薄かれる構成単位(a) は、90~99モル%好ましくは92~98モル%の量で存在し、エチレンから薄かれる構成単位(b) は0.5~9.5モル%好ましくは1~9モル%の量で存在し、またα・オレフィンから薄かれる構成単位(c) は、0.5~9.5モル%好ましくは1~9モル%の量で存在することが望ましい。該共重合体中のプロピレンから薄かれる構成単位(a) が90モル%未満であると、共重合体の耐ブロッキング性および剛性が劣る傾向が生じる・一方99モル%を超えると、共重合体の融点が高くなり、20 ヒートシール性に劣る傾向が生じる。

ここで用いられる炭素数4~20のα-オレフィンとしては、1-ブテン、1-ペンテン、1-ヘキセン、4-メチル-1-ペンテン、3-メチル-1-ペンテン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1-オクタデセン、1-エイコセンなどが用い

られる. このうち特に1-ブテンが好ましい.

また本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体は、 135℃のデカリン中で測定した極限粘度 [n]が0.5~6 dl /g好ましくは1~5 dl/gの範囲であることが望ましい。この 極限粘度が0.5 dl/g未満であると、共重合体の耐ブロッキン グ性および開性が劣る傾向が生じるため好ましくなく、一方6 dl /gを超えると、成形性に劣るようになるため好ましくない。

さらに本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体は、示 差走査熱量計によって測定した融点[TI]が、

70<Tn<155-5.5(100-P)

好ましくは

10

20

90 < Tn < 150 - 5.5(100 - P)

(式中Pは共重合体中のプロピレン成分含量(モル%)である)の 範囲にある。

15 このようなプロピレン系ランダム共重合体の融点Tn と、該共重合体中のプロピレン成分含量Pモル%との概略的な関係は第2図と同様である。

このように本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体の 融点は、エチレンおよびα-オレフィンの共重合量が同一である場合には、従来公知のプロピレン・α-オレフィンランダム共重合体 の融点よりも10~20℃低い。したがって本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体から得られるフィルムは、特に低温で のヒートシール性に優れている。しかもエチレンおよびα-オレフィンの共重合量が少なくとも優れたヒートシール性を示すため、

15

耐ブロッキング性にも優れており、その上優れた剛性を有する。

また本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体のゲルパーミエイションクロマトグラフィ (GPC)で求めた分子量分布 (Mw/Mn)は、3.5以下好ましくは3.0以下特に好ましくは2.5以下の範囲にある。このように本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体は、分子量分布が狭く、この点からも優れた耐ブロッキング性を有している。

本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共重合体は、沸騰n-ペンタンへの可溶部量が5重量%以下好ましくは3重量%以下さらに好ましくは2重量%以下であることが望ましい。

上記のような本発明に係る第2のプロピレン系ランダム共量合体 は、上記のような、

[A]シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれた少な くとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座配位 化合物を配位子とするハフニウム化合物、および

[B] 有機アルミニウムオキシ化合物

20 から形成される触媒の存在下に、プロピレンとエチレンと炭素数4 ~20のα-オレフィンとを、40~100℃の温度で、得られる 共重合体中にプロピレンから等かれる構成単位(a) が90~99モル%の量で、エチレンから等かれる構成単位(b) が0.5~9.5 モル%の量で、またα-オレフィンから等かれる構成単位(c) が

0.5~9.5モル%の量で存在するように共重合させることによって製造することができる。

共重合に際しては、上述したようなエチレン共重合体を製造する のと同様な条件を採用することができる。

5 このような本発明に係る第2のプロピレン・α-オレフィンラン ダム共重合体は、特に低温でのヒートシール性に優れているため、 ヒートシール剤として用いられる。

次に本発明に係る第1のオレフィン重合用触媒について具体的に 説明する。

- 10 本発明に係る第1のオレフィン重合用触媒は、
 - [A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれる 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座 配位性化合物を配位子とするハフニウム化合物
 - [B] 有機アルミニウムオキシ化合物、および
- 15 [C]有機アルミニウム化合物、 から形成されている。

このオレフィン重合用触媒において、[A]ハフニウム化合物および[B]有機アルミニウムオキシ化合物としては、上述したのと同様なものが用いられる。

20 有機アルミニウム化合物 [C]としては、少なくとも分子内に1 個のA! - C結合を有する化合物が利用でき、例えば次のような化合物を挙げることができる。

(i)一般式

 $(R^1)_n$ Al $(OR^2)_n$ H_p X_q

(ここで R^1 および R^2 は炭素原子通常 1 ないし 1 5個、好ましくは 1 ないし 1 0 個を含む炭化水衆基で互いに同一でも異なっていてもよい。 X は N ロゲン、R は $1 \le R$ ≤ 3 、R は $0 \le R$ ≤ 2 、R は $0 \le R$ ≤ 2 、R は $0 \le R$ ≤ 3 である)で表わされる有機アルミニウム化合物、

(i) 一般式 M^1 A I (R^1) 4 (ここで、 M^1 は L_i 、Na または K であり、

 R^1 は前記と同じ)で表わされる第1族金属とアルミニウムとの錯アルキル化物などを挙げることができる。

上記有機アルミニウム化合物のうち、特にn-アルキル基以外の炭 10 化水業基を有する有機アルミニウム化合物が好適である。n-アルキ ル基以外の炭化水素基としては、イソアルキルなどの分枝質を有す るアルキル基、シクロアルキル基、アリール基などを例示すること ができる。該有機アルミニウム化合物として具体的には、トリイソ プロピルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム、トリ2-メチ 15 ルプチルアルミニウム、トリ3-メチルブチルアルミニウム、トリ2-メチルペンチルアルミニウム、トリ3-メチルペンチルアルミニウム、 トリ4-メチルベンチルアルミニウム、トリ2-メチルヘキシルアルミ ニウム、トリ3-メチルヘキシルアルミニウム、トリ2-エチルヘキシ ルアルミニウムなどのトリアルキルアルミニウム、トリシクロヘキ 20 シルアルミニウムなどのトリシクロアルキルアルミニウム、トリ フェニルアルミニウム、トリトリルアルミニウムなどのトリアリー ルアルミニウム、ジイソブチルアルミニウムハイドライドなどのよ うなジアルキルアルミニウムハイドライド、イソブチルアルミニウ

. 5

10

15

20

_ 37 _

ムメトキシド、イソブチルアルミニウムエトキシド、イソブチルアルミニウムイソプロボキシドなどのアルキルアルミニウムアルコキシドなどを例示することができる。これらの有機アルミニウム化合物のうちでは分枝型のアルキル基を有するアルミニウム化合物が好ましく、とくにトリアルキルアルミニウム化合物であることが好ましい。また、一般式

(i-C5 Hg) x Al y (C5-H10) z

(x、y、zは正の整数であり、z≥2x である)で表わされるイソプレニルアルミニウムも好ましい。なお、重合系内で上記有機アルミニウム化合物が形成されるような化合物、例えば、ハロゲン化アルミニウムとアルキルマグネシウムなどを添加しても差しつかえない。

上記のような本発明に係る第1のオレフィン重合用触媒を用いてオレフィンを重合させる際には、該ハフニウム化合物 [A] は、重合反応系内のハフニウム原子に換算して $10^{-8}\sim10^{-2}$ グラム原子/1 好ましくは $10^{-7}\sim10^{-3}$ グラム原子/1 の量で用いられることが望ましい。

また、本発明に係る第1のオレフィン重合用触媒を用いてオレフィンを重合させる際には、上記のような有機アルミニウムオキシ化合物[B]は、重合反応系内のアルミニウム原子に換算して3ミリグラム原子/』以下より好ましくは0.01~2ミリグラム原子/』の量で用いることが望ましい。

さらに本発明に係る第1のオレフィン重合用触媒を用いてオレ

フィンを重合させる際には、上記のような有機アルミニウム化合物 [C]は、反応系内における上記有機アルミニウムオキシ化合物 [B]と有機アルミニウム [C]との合計のアルミニウム原子に対する、有機アルミニウム化合物 [C]に由来するアルミニウム原子の割合が、20~99%好ましくは25~98%特に好ましくは 30~95%の範囲となるような量で用いることが望ましい。

また反応系内の該ハフニウム原子に対する有機アルミニウムオキシ化合物 [B]。および有機アルミニウム化合物 [C]の総量のアルミニウム原子の比は、通常は20~10000、好ましくは50~5000、とくに好ましくは100~2000の範囲であることが望ましい。

オレフィンの重合に際しては、上述したようなエチレン系共重合体を製造するのと同様な条件を採用することができる。

次に本発明に係る第2のオレフィン重合用触媒について具体的に 15 説明する。

本発明に係る第2のオレフィン重合用触媒は、

- [A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれる 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座 配位性化合物を配位子とするハフニウム化合物
- 20 [B-1] トリn-アルキルアルミニウムから形成された有機アルミニウムオキシ化合物、および
 - [B-2] A』原子に少なくとも1個のn-アルキル基以外の炭化水素基が結合した有機アルミニウムオキシ化合物から形成されている。

15

20

このオレフィン重合用触媒において、[A]ハフニウム化合物としては、上述したのと同様なものが用いられる。

本発明に係る第2のオレフィン重合用触媒で用いられる触媒成分 [8-1] は、トリ-n- アルキルアルミニウムから形成される有機アルミニウムオキシ化合物である。

このようなトリ-n- アルキルアルミニウムにおけるn-アルキル基 としては、メチル基、エチル基、n-プロピル基、n-ブチル基、n-オ クチル基、n-デシル基などが挙げられるが、このうち特にメチル基 が好ましい。

10 また本発明に係る第2のオレフィン至合用触媒で用いられる触媒 成分[B-2] は、AI原子に少なくとも1個のn-アルキル基以外の規 化水素基が結合した有機アルミニウムオキシ化合物である。

n-アルキル基以外の炭化水業基としては、イソアルキルなどの分 枝類を有するアルキル基、シクロアルキル基、アリール基などを例 示することができる。

このようなAI原子に少なくとも1個のn-アルキル基以外の故化水案基が結合した有機アルミニウムオキシ化合物[6-2] は、AI原子に少なくとも1個のn-アルキル基以外の故化水案基が結合した有機アルミニウム化合物から形成される。このような有機アルミニウム化合物としては、具体的には、トリイソプロピルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム、トリ2-メチルブチルアルミニウム、トリ3-メチルブチルアルミニウム、トリ3-メチルベンチルアルミニウム、トリ3-メチルベンチルアルミニウム、トリ3-メチルベンチルアルミニウム、トリ3-メチルベンチルアルミニウム、トリ3-メチルベンチルアルミニウム、トリ3-メチルベンチルアルミニウム、トリ2-メチルヘキシルアルミニウム、トリ3-メチル

ペキシルアルミニウム、トリ2-エチルペキシルアルミニウムなどのトリアルキルアルミニウム、トリシクロペキシルアルミニウムなどのトリシクロアルキルアルミニウム、トリフェニルアルミニウム、ドリトリルアルミニウムなどのトリアリールアルミニウム、ジイソプチルアルミニウムハイドライドなどのジアルキルアルミニウムハイドライド、イソブチルアルミニウムメトキシド、イソブチルアルミニウムエトキシド、イソブチルアルミニウムイソアロボキシドなどのアルキルアルミニウムアルコキシドなどを例示することができる。これらの有機アルミニウム化合物のうちでは分枝型のアルキルアルミニウム化合物が好ましく、とくにトリアルキルアルミニウム化合物であることが好ましい。また、一般式

 $(i-C_4 H_9)_X Al_y (C_5 H_{10})_Z$ (x,y,zは正の整数であり、 $z \ge 2x$ である)で表わされるイソプレニルアルミニウムも好ましい。

- 15 上記のような本発明に係る第2のオレフィン重合用触媒を用いてオレフィンを重合する際には、該ハフニウム化合物 [A] は、重合反応系内でハフニウム原子に換算して10⁻⁸~10⁻²グラム原子/』好ましくは10⁻⁷~10⁻³グラム原子/』の量で用いられることが望ましい。
- 20 また本発明に係る第2のオレフィン重合用触媒を用いてオレフィンを重合させる際には、上記のような有機アルミニウムオキシ化合物[B-1] は、重合反応系内でアルミニウム原子に換算して3ミリグラム原子/』以下より好ましくは0.01~2ミリグラム原子/』 特に好ましくは0.02~1ミリグラム原子/』の量で用いること

が望ましい.

さらに本発明に係る第2のオレフィン重合用触媒を用いてオレフィンを重合させる際には、上記のような有機アルミニウム化合物 [B-2] は、反応系内における上記有機アルミニウムオキシ化合物 [B-1] と有機アルミニウム化合物 [B-2] との合計のアルミニウム原子に対する、有機アルミニウム化合物 [B-2] に由来するアルミニウム原子の割合が、20~95% 好ましくは25~90% 特に好ましくは30~85% の範囲となるような量で用いられることが望ましい。

10 また反応系内で該ハフニウム原子に対する、有機アルミニウムオキシ化合物[B-1] および有機アルミニウム化合物[B-2] の総量のアルミニウム原子の比は、通常は20~10000、好ましくは50~5000、とくに好ましくは100~2000の範囲であることが望ましい。

15 オレフィンの重合に際しては、上述したようなエチレン系共重合体を製造するのと同様な条件を採用することができる。

発明の効果

本発明に係る新規なエチレン系共重合体は、Mw/Mnが小さくて分子量分布が狭く、しかもMFR₁₀/MFR₂が大きくて流動性に優れている。したがってこのエチレン系共重合体は、優れた加工性を有するとともに、耐ブロッキング性などに優れている。

また本発明に係る新規なプロピレン系共重合体は、従来公知のプロピレン・α-オレフィンランダム共重合体と比較して、分子量分布が狭く、少ないα-オレフィン含量についても低融点を有する新

規なプロピレン・α・オレフィンランダム共重合体およびその製造 方法が提供され、この共重合体は優れたヒートシール性を有すると ともに、耐ブロッキング性、**断性にも優れている**。

さらにまた本発明に係るオレフィン重合用触媒は、少ない有機ア り ルミニウムオキシ化合物の使用においても高い活性を示し、分子量の大きなオレフィン重合体を得ることができ、分子量分布および組成分布も狭い。

(以下余白)

20

以下本発明を実施例によって説明するが、本発明はこれら実施例 に限定されるものではない。

実施例1 (エチレン系共重合体の製造)

(メチルアルミノオキサンの調製)

Polyner Connun., <u>29</u>, 180(1988)に従って調製した。 5

(エチレンピス (インデニル) ハフニウムジクロリドの合成)

窒素置換した200回のガラス製フラスコにビス (インデニル) エタン(Bull.Soc.Chim.,2954(1967)に基づいて合成) 5. 4gと THF50回とを装入し、撹拌しながら−30~−40℃まで冷却 した. これにn-Bu Li (1.6M溶液)31.5mlを滴下し、引 き続き-30℃で1時間撹拌した後、室温まで自然昇温することに よりビス(インデニル)エタンをアニオン化した。窒素置換した別 の200回のガラス製フラスコにTHF60回を装入しー60 ℃以下に冷却した後、HI C』。(混入物としてジルコニウム原子 15 0.78 重量%が含まれていた) 6.7 g を徐々に添加した。その 後、60℃まで昇温して1時間撹拌した。これにアニオン化した配 位子を滴下し、60℃で2時間撹拌した後、グラスフィルターで沪 過した。沪液を室温で最初の1/5程度の容量まで濃縮した。この「 操作により固体が析出した。この析出固体をグラスフィルターでデ 過後、ヘキサン/エチルエーテルで洗浄し、減圧乾燥することによ りエチレンビス (インデニル) ハフニウムジクロリドを得た。

該ハフニウム化合物にはジルコニウム原子が0.40重量%混入 しだいた。

(重 合)

充分に窒素置換した2』のガラス製フラスコにトルエン950㎡と1-分クテン50㎡を加え、さらにエチレンガスを160』/hrで流通させた。系内を55℃に昇温した後、メチルアルミノオキサンをアルミニウム原子換算で1.88ミリモルおよびエチレンピス(インデニル)ハフニウムジクロリドを7.5×10⁻³ミリモル添加し、重合を開始した。エチレンガスを連続的に供給しながら常圧下60℃で10分間重合を行なった。少量のメタノールを添加することにより重合停止を行ない得られた重合溶液を大量のメタノール中に注ぐことによってポリマーを析出させた。折出したポリマーを常圧下130℃で12時間乾燥することにより密度が0.866g/dであり、エチレン含量が81.3モル%であり、【ヵ】が1.71 d』/gであり、Mw/Mnが2.59であり、MFR2が2.12g/10分であり、MFR10/MFR2の比が13.1であるポリマー23.2gが得られた。

15 実施例 2

20

充分に窒素置換した2』のガラス製フラスコにトルエン1』装入し、エチレンとプロピレンとの混合ガス(それぞれ140』/時間、40』/時間)を流通させた。系内を75℃に昇温した後、メチルアルミノオキサンをアルミニウム原子換算で1.88ミリモルおよびエチレンピス(インデニル)ハフニウムジクロリドを7.5×10⁻³ミリモル添加し、重合を開始した。前記混合ガスを連続的に供給しながら常圧下80℃で10分間重合を行なった。その後の操作は実施例1と同様に行なったところ、密度が0.887g/dであり、エチレン含量が84.0モル%であり、[n]が1.50

d! /gであり、Mw /Mn が2.50であり、 MFR_2 が0.80g/10分であり、 MFR_{10} / MFR_2 の比が12.7であるポリマー17.5gが得られた。

比較例1

密度が0.87g/dであり、MFR2が2.9g/dであり、My/Mnが2.16であるエチレンとプロピレンとの共重合体(VOC』3およびアルミニウムエチルセスキクロリドからなる放媒で合成)のMFR10/MFR2の比は5.90であった。

<u> 実施例3</u>

10 (ハフニウム触媒の調製)

室温下で4時間脱気したジメチルシリル化されたシリカゲル (HERCK社製 Art.7719) 40gをトルエンに懸潤し、窒素雰囲気下で内径35mのガラス製カラムに充填した、次に実施例1で調製したエチレンピス(インデニル)ハフニウムジクロリドのトルエン溶液(Hf=2.07ミリモル/』)200mを徐々にカラムに注いだ。上記の操作により溶出したハフニウム溶液(Hf=0.17ミリモル/』)を触媒成分として用いた。

(重 合)

ハフニウム原子として6.6×10⁻³ミリグラム原子を用い、
70℃で35分間重合した以外は実施例1と同様に重合を行なったところ、密度が0.855g/dであり、エテレン含量が76.2
モル%であり、[n]が1.89 dl/gであり、Mw/Mnが2.48であり、MFR₂が1.49g/10分であり、MFR₁₀/MFR₂の比が10.1である無色透明のポリマー42.4gが得

られた.

実施例4

実施例3で調製したハフニウム触媒成分をハフニウム原子として 6.6×10⁻³ミリグラム原子用いた以外は実施例2と同様に重合を行なったところ、密度が0.883g/dであり、エチレン含量が83.5モル%であり、[n]が1.61 dl/gであり、Mw/Mnが2.54であり、MFR₂が0.73g/10分であり、MFR₁₀/MFR₂の比が12.2である無色透明のポリマー17.0gが得られた。

10 実施例5

15

実施例1の重合において、重合温度を40 Cとし重合時間を15 分間とした以外は実施例1 と同様に重合を行なったところ、密度が0.868 g / d であり、エチレン含量が82.0 モル%であり、[n] が1.79 dl / g であり、Mw Mn が2.81 であり、 MFR_2 が0.90 g / 10 分であり、 MFR_{10} / MFR_2 の比が32.0 であるポリマー20.5 g が得られた。

<u>実施例6</u> (プロピレン系共重合体の製造) (重 合)

充分に窒素置換した2』のステンレス製オートクレーブに室温下 10 トルエン500回と、プロピレン3モルと、1-ブテン0.1モルさらにメチルアルミノオキサンをAI原子換算で5ミリグラム原子装入した。その後、45℃に重合系内を昇温し、実施例1で得られたエチレンピス(インデニル)ハフニウムジクロリドを1.25×10-3ミリモル添加し、50℃で0.5時間重合を行なった。重合

の停止は、メタノールを重合系に添加することによって行なった。 得られたポリマースラリーを大量のメタノール中に投入した後、 デ過により回収し、さらにイソブチルアルコール/塩酸溶液で触媒 成分の除去を行なった。その後、80℃、200~300mHgで1 5 晩減圧乾燥したところ、1-ブテン含量が2・2モル%であり、 135℃のデカリン中で測定した[n]が3・02 dg/gであり、 DSCによる融点が124℃であり、沸騰トリクロロエチレン不溶 分量が0重量%であり、沸騰n-ペンタン可溶分量が0・3重量%で あり、GPCによるMw/Mnが2・41であるポリマー27・5 gが得られた。

実施例7

実施例6において、1-ブテンの仕込み量を0.25モルとした以外は実施例6と同様に重合を行なったところ、1-ブテン含量が5.6モル%であり、[n]が2.95 dl/gであり、融点が116℃であり、沸騰トリクロロエチレン不溶分量が0重量%であり、浸水のペンタン可溶分量が0.4重量%であり、Mw/Mnが2.13、、ポリマー29.1gが得られた。

実施例8

. (重 合)

20 アロビレン、1-ブテンおよびエチレンガス組成がそれぞれ 96.7、2.1、1.2モル%となるよう混合ガスを調製した。 充分に窒素置換した2』のステンレス製オートクレーブにトルエン 500回を装入し、0℃に冷却した後、上記で調製した混合ガスを 3モルさらにメチルアルミノオサンをA』原子換算で5ミリグラム 原子装入した。その後45℃に重合系内を昇温し、実施例1で得られたエチレンピス(インデニル)ハフニウムジクロリドを1.25×10⁻³ミリモル添加し、50℃で0.5時間重合を行なった。重合の停止は、メタノールを重合系に添加することによって行なった。得られたポリマースラリーを大量のメタノール中に投入した後、デ過により回収し、さらにイソブチルアルコール/塩酸溶液で触媒成分の除去を行なった。その後、80℃、200~300mHgで1時減圧乾燥したところ、1-ブテン含量が1.4モル%であり、エチレン含量が1.1モル%であり、135℃のデカリン中で測定した[カ]が3.32 dg/gであり、DSCによる融点が121℃であり、沸騰トリクロロエチレン不溶分量が0重量%であり、沸騰トペンタン可溶分量が0.9重量%であり、GPCによるMw/Mnが2.45であるポリマー51.3gが得られた。

実施例9

10

15 実施例8において、プロピレン、1-ブテンおよびエチレンのモル 比を95.1/3.9/1.0とした以外は、実施例8と同様に重 合を行なったところ、1-ブテン含量が2.7モル%であり、エチレ ン含量が0.8モル%であり、[n]が3.29 dl/gであり、 融点が118℃であり、沸騰トリクロロエチレン不溶分量が0重量 20 %であり、沸騰n-ペンタン可溶分量が1.1重量%であり、Mw/ Mnが2.40であるポリマー48.5gが得られた。

<u>実施例10</u>

(重 合)

充分に窒素置換した2』のステンレス製オートクレーブに室温下

10

15

20

トルエン750回を装入し、プロピレンガスを飽和させた、次にメチルアルミノオキサンをAI原子換算で7.5ミリグラム原子、実施例1で得られたエチレンピス(インデニル)ハフニウムジクロリドを1.88×10⁻³ミリモル添加した。プロピレンガスを連続的に供給しながら全圧7㎏/dd・Gの下に50℃で0.5時間重合を行なった。重合の停止は、メタノールを重合系に添加することによって行なった。得られたポリマースラリーを大量のメタノール中に投入した後、沪過により回収し、さらにイソブチルアルコール/塩酸溶媒で触媒成分の除去を行なった。その後、80℃、200~300mHgで1晩減圧乾燥したところ、GPCによるMw/Mnが1.89であり、DSCによる融点が132℃であり、135℃のデカリン中で測定した[ヵ]が2.82 dl/gであり、沸騰トリクロロエチレン不溶分量が0重量%であり、沸騰トペンタン可溶分量が0.2重量%であるアイソタクチックポリプロピレン107.1gが得られた。

実施例11

プロピレンおよびエチレンガス組成がそれぞれ98.5、1.5 モル%となるように混合ガスを調製した。その後の操作は実施例 6と同様に行なったところ、エチレン含量が1.3モル%であり、 [7]が3.50 dl/gであり、融点が125℃であり、沸騰ト リクロロエチレン不溶分量が0重量%であり、沸騰n-ペンタン可溶 分量が1.0重量%であり、Mw/Mnが2.39であるポリマー 53.3gが得られた。

評価例

実施例で得られたプロピレン系重合体のヒートシール性の評価を 以下のように行なった。

フィルムの作成

プレス板上に厚さ0:1mのアルミ製のシート、ポリエステル製シート(東レ株式会社製、商品名ルミラー)および中央を15cm×15cm角に切り取った厚さ50μmのポリイミド樹脂(デュボン社製、商品名カプトン)シートをこの順に敷き、この中央(切り抜かれた部分)に0.8gの試料を置いた。次いで、ルミラー®アルミ製の板、プレス板をこの順にさらに重ねる(第3因)。

10 上記プレス板ではさまれた試料を200℃のホットプレスの中に入れ、約5分間の予熱を行なった後、試料内の気泡を取り除くため、加圧(20kg/cd・G)脱圧操作を3回繰り返す。次いで最後に150kg/cd・Gに昇圧し、5分間加圧加熱する。脱圧後プレス板をプレス機から取り出し、30℃に圧着部が保たれた別々のプレス 40に移し100kg/cdで4分間加圧冷却を行なった後、脱圧し、試料を取り出す。待られたフィルムのうち均一な50~70μmの厚さとなったフィルムを以下の測定用フィルムとして使用する。

ヒートシール強度の測定

前述した方法で作成したフィルムを50℃の恒温層中に2日間置 20 く(エージング)。エージングに当っては、フィルム同士が触れ合 わないように、フィルム両面に紙を添えておく。上記エージングを 施したフィルムを15mm中のたんざぐに切り、その二枚を重ね合わ せてさらにこれを0.1mの厚みの2枚をテフロンフィルムではさ んで上でヒートシールを行なう。ヒートシールはヒートシーラー熱 板の下部温度を70℃一定に保ち、熱板上部の温度のみを適宜5℃ きざみで変えて行なう。ヒートシール時の圧力は2kg/cd、ヒート シール時間は1秒としシール幅は5mm(従ってシール面積は15mm ×5mm)である。

5 ヒートシール強度は上記各ヒートシール温度でヒートシールを施 したフィルムの剥離強度を30cm/分の引っ張り速度で引っ張り試 験を行なうことにより求める。(第4図参照)。

上述した方法で5℃きざみの各ヒートシール温度での剥離強度を求め、ヒートシール温度対剥離強度のブロットを曲線で結ぶ。この 10 曲線を基に800g/15cmの剥離強度とするヒートシール温度を 完全ヒートシール温度とする(第5図参照)。

各実施例で得られたプロピレン系重合体の完全ヒートシール温度 を表1に示す。

表 1

実 施 例	1	2	3	4	. 5	6
完全ヒートシール温度 (で)	134 -	125	117	122	120	127

20 実施例12

(有機アルミニウムオキシ化合物 [B-1]の調製)

充分に窒素置換した400回のフラスコに AI_2 (SO_4) $_3$ ・ $14H_2$ O 37 g とトルエン125回を装入し、0 C に冷却後、トルエン125回で希釈したトリメチルアルミニウム500 nmole

滴下した、次に、40℃まで昇温し、その温度で10時間反応を続けた。反応後、沪過により固液分離を行ない、さらに沪液よりトルエンを除去することによって白色固体の有機アルミニウムオキシ化合物13gを得た。ベンゼン中での凝固点降下により求められた分子量は930であり、触媒成分[B]中に示したm値は14であった。

(重 合)

10

15

窒素置換した内容積 2 』のステンレス製オートクレーブにトルエン500回を装入後系内をプロピレンガスで置換した。引き続きトリイソブチルアルミニウムを1ミリモル、上記のようにして得られた有機アルミニウムオキシ化合物 [B-1]をA』原子換算で1ミリグラム原子、実施例1で得られたエチレンビス(インデニル)ハフニウムジクロリドを1×10⁻³ミリモル添加し、45℃まで昇温した。その後、全圧が7㎏/ cdGになるようにプロピレンガスを供給しながら50℃で1時間重合を行なったところ、135℃のデカリン中で測定した [n] = 2.5 d』/g、Mw/Mn = 2.2であり、融点132℃、沸騰トリクロロエチレン不溶分量0重量%、沸騰n-ペンタン可溶分量0.2重量%であるアイソタクチックポリプロピレン45.0gが得られた。

20 <u>比較例 2</u>

実施例12の重合においてトリイソブチルアルミニウムを使用しなかった以外は、実施例12と同様に行なったところ、[n] = 1.9 d 1 / g、Mw / Mn = 2.1、融点131 でであるアイソタクチックボリプロピレン5.1 g が得られた。

実施例12においてトリイソブチルアルミニウムの代わりにトリー2- エチルヘキシルアルミニウム1ミリモルと市販のアルミノオキサンをAI原子換算で0.5ミリグラム原子使用した以外は、実施り12と同様に重合を行なったところ、[n]=2.3 dl/g、Mw/Mn=2.4であり、融点131℃、沸騰トリクロロエチレン不溶分量0重量%、沸騰n-ペンタン可溶分量0.3重量%であるアイソタクチックポリプロピレン38.2gが得られた。

<u> 実施例14</u>

10 窒素置換した内容積11のガラス製オートクレーブにトルエン335mlおよび1-オクテン15mlを装入後、エチレンガスを吹き込みながら系内を70℃に昇温した。引き続きトリイソブチルアルミニウム0・4ミリモル、市販のアルミノオキサンをA1原子換算で0・2ミリグラム原子、実施例1で得られたエチレンビス(インデニル)ハフニウムジクロリドを3×10⁻³ミリモル添加し、重合を開始した。エチレンガスを連続的に供給しながら70℃で30分間重合を行なったところ、Mw/Mn=3・18、MFR2=0・09g/10分、MFR10/MFR2=30・7、密度0・879g/dのエチレン/1-オクテン共重合体16・8gが得20られた。

<u> 実施例15</u>

(有機アルミニウムオキシ化合物 [B-2]の調製)充分に窒素置換した400回のフラスコにAI₂ (SO₄)₃・14H₂O 4.9gとトルエン125回を装入し、0℃に冷却後、

10

トルエン125回で希釈したトリイソブチルアルミニウム200ミリモルを滴下した。次に、40℃まで昇温し、その温度で24時間反応を続けた。反応後、沪過により固液分離を行ない、さらに沪液よりトルエンを除去し、得られた有機アルミニウムオキシ化合物[B-2]の分子量をベンゼンを溶媒とする凝固点降下法で求めたところ610であった。

(重 合)

充分に窒素置換した内容積2』のステンレス製オートクレーブにトルエン500mlを装入後系内をプロピレンガスで置換した。引き続き上記のようにして得られた有機アルミニウムオキシ化合物[B-1]および有機アルミニウムオキシ化合物[B-2]をA』原子換算でそれぞれ1ミリグラム原子、エチレンピス(インデニル)ハフニウムジクロリドを1.0×10⁻³ミリモル添加し、30℃まで昇温した。その後、全圧が5kg/cmgになるようにプロピレンガスを供給しながら30℃で20分間重合を行なったところ、135℃のデカリン中で測定した[n]=4.1 dl/g、Mw/Mn=3.5、融点135℃、沸騰トリクロロエチレン不溶分量0重量%、沸騰n-ペンタン可溶分量0.2重量%であるアイソタクチックポリプロピレン9.5gが得られた。

20 実施例16

 子用い、全圧7kg/cdG、50℃で1時間重合した以外は実施例 12と同様に行なったところ、[n]=2.2 dl/g、Mw/ Mn=2.1、融点132℃、沸騰トリクロロエチレン不溶分量0 重量%、沸騰n-ペンタン可溶分量0.3重量%であるアイソタク チックポリプロピレン35.1gが得られた。

比較例3

実施例16において、有機アルミニウムオキシ化合物 [B-2]を用いなかった以外は実施例16と同様に行なったところ、[n] = 1.5 d / g、融点130 C のアイソタクチックポリプロピレン2.4 g が得られた。

実施例17

10

20

窒素置換した内容積1』のガラス製オートクレーブにトルエン328mlおよび1-オクテン22mlを装入後、エチレンガスを吹き込みながら系内を70℃に昇温した。引き続き有機アルミニウムオキシ化合物/[B-2]として

(iso-C₄ H₉)₂ Al-(O-Al)₂

-OAI (iso- C_4 H_9) $_2$ をAI 原子換算で0. 4 \leq 1 1 1 1 1 2 1 3 4 4 4 4 5 1 4 5 1 4

レンガスを連続的に供給しながら70°Cで30分間重合を行なったところ、Mw /Mn = 2. 49、 $MFR_2 = 7$. 2e /10 /1

請求の範囲

- 1) エチレンから導かれる構成単位(a) および炭素数3~20のα-オレフィンから導かれる構成単位(b) からなるエチレン系共重合体であって、
- 5 (A)密度が0.85~0.92g/cdであり、
 - (B) 135℃のデカリン中で測定した極限粘度 [n]が0.1~ 10 dl/gの範囲にあり、
 - (C) GPCにより測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比(Mw/Mn)が1.2~4の範囲にあり、
 - (D) 190℃における10kg荷重でのMFR₁₀と、2.16kg荷 重でのMFR₂との比(MFR₁₀/MFR₂)が8~50の範 囲にある

ことを特徴とするエチレン系共重合体。

- 15 2) [A] インデニル基またはその置換体から選ばれた少なくとも 2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座配位化 合物を配位子とするハフニウム化合物、または前記ハフニウム化合物をアルキルシリル化したシリカゲルで処理する ことによって得られるハフニウム化合物、および
 - 20 [B] 有機アルミニウムオキシ化合物 から形成される触媒の存在下に、エチレンと炭素数3~20のα-オレフィンとを、得られる共重合体の密度が0.85~0.92 g / cdとなるように共重合させることを特徴とするエチレン系共重合体の製造方法。

- 3) プロピレンから導かれる構成単位(a) および炭柔数4~20のα・オレフィンから導かれる構成単位(b) からなるプロピレン系ランダム共重合体であって、
- (i) 前記構成単位(a) が90~99モル%の量で、かつ前記構成単位(b) が1~10モル%の量で存在し、
- (i) 135℃のデカリン中で測定した極限粘度[n]が0.5~6 dl/gの範囲にあり、
- (ii) 示差走査熱量計によって測定した融点 [Tn] が、90<Tn <155-3.5(100-P)
- 10 (式中Pは共重合体中のプロピレン成分含量 (モル%)である)の 範囲にあり、
 - (IV) ゲルパーミエーション・クロマトグラフィーで測定した重量 平均分子量(MW) と数平均分子量(Mn) との比(MW/Mn)が3.5未満であり、
- 15 (V)沸騰トリクロロエチレン不溶分量が5重量%以下である ことを特徴とするプロピレン系ランダム共重合体。
 - 4) [A]シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれた 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した 多座配位化合物を配位子とするハフニウム化合物、および
 - [B]有機アルミニウムオキシ化合物

から形成される触媒の存在下に、プロピレンと炭素数4~20のα・オレフィンとを、40~100℃の温度で、得られる共重合体中にプロピレンから導かれる構成単位(a) が90~99モル%の量で

またα-オレフィンから導かれる構成単位(b) が1~10モル%の量で存在するように共重合させることを特徴とするプロピレン系ランダム共重合体の製造方法。

- 5) プロピレンから導かれる構成単位(a)、エチレンから導かれる 構成単位(b) および炭素数4~20のα・オレフィンから導かれる 構成単位(c) からなるプロピレン系ランダム共重合体であって、
 - (i) 的記構成単位(a) が90~99モル%の量で、的記構成単位
 (b) が0.5~9.5モル%の量で、かつ的記構成単位(c) が
 0.5~9.5モル%の量で存在し、
- 10 (ii) 135℃のデカリン中で測定した極限粘度[η]が0.5~6 d』/ェの範囲にあり、
 - (ii) 示差走査熱量計によって測定した融点 [T n '] が、 70 < Tn < 155-5.5 (100-P)

(式中Pは共重合体中のプロピレン成分含量(モル%)である)の 15 範囲にあり、

- (IV) 沸騰トリクロロエチレン不溶分量が5重量%以下である、 ことを特徴とするプロピレン系ランダム共重合体。
- 6) [A]シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれた 少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した 多座配位化合物を配位子とするハフニウム化合物、および
 - [B] 有機アルミニウムオキシ化合物

から形成される触媒の存在下に、プロピレンとエチレンと炭素数4 ~20のα-オレフィンとを、得られる共重合体中にプロピレンか

ら導かれる構成単位(a) が90~99モル%の量で、エチレンから 等かれる構成単位(b) が0.5~9.5モル%の量で、また前記α - オレフィンから等かれる構成単位(c) が0.5~9.5モル%の 量で存在するように共重合させることを特徴とするプロピレン系ラ ンダム共重合体の製造方法。

- 7) 請求項第3項または第5項に記載のプロピレン系ランダム共重合体からなるヒートシール剤。
- 8) [A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ばれる少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合した多座配位性化合物を配位子とするハフニウム化合物
 - [B] 有機アルミニウムオキシ化合物、および
 - [C]有機アルミニウム化合物、

から形成されるオレフィン重合用触媒。

- 9) [A] 共役シクロアルカジエニル基またはその置換体から選ば 15 れる少なくとも2個の基が低級アルキレン基を介して結合 した多座配位性化合物を配位子とするハフニウム化合物
 - [B]トリn-アルキルアルミニウムから形成された有機アルミニウムオキシ化合物、および
 - [C] A』原子に少なくとも1個のn-アルキル基以外の炭化水 案基が結合した有機アルミニウムオキシ化合物、

から形成されるオレフィン重合用触媒。

第 1 図

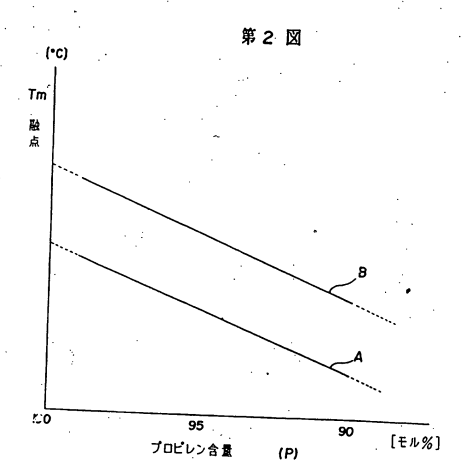
(A) 遷移金興成分

(共役シクロアルカジエニル基または) その置換体から選ばれた少なくとも 2個の基が低級アルキレン基を介して 結合した多座配位化合物を配位子とする ハフニウム化合物またはその処理物。

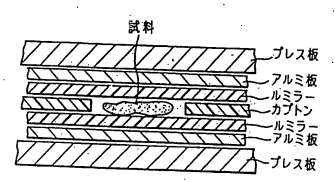
(B)有機金属成分

オレフィン共重合体

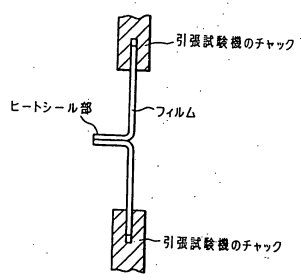
有機アルミニウムオキシ化合物



第3図

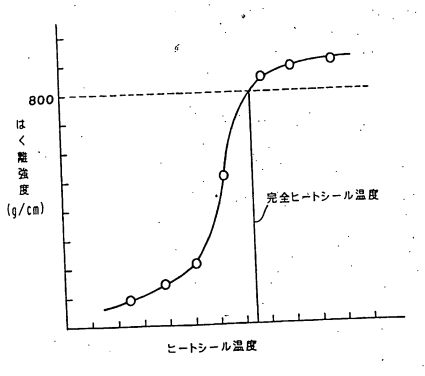


第 4 図



4/4

第5図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP89/01281

L CLASS	L CLASSIFICATION F SUBJECT MATTER (Il several classification symbols apply, Indicate all) *				
According to International Patient Classification (IPC) or to both National Classification and IPC					
Int. Cl ⁵ C08F10/00, C08F4/64					
II. FIELDS	8 SEARCHED	•			
	Minimum Document	ation Searched ?			
Classification	on System C	Dassification Symbols			
IP	IPC C08F10/00, C08F110/00, C08F210/00, C08F4/64				
	Documentation Searched other th to the Extent that such Documents	nen Minimum Documentation are included in the Fields Searched *			
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of Document, ¹¹ with Indication, where appr	opriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13		
x	JP, A, 63-152608 (Mitsui I Industries, Ltd.), 25 June 1988 (25. 06. 88)	Petrochemical	1 - 9		
•	6 EP, A, 279863				
. X	JP, A, 63-235309 (Chisso C 30 September 1988 (30. 09. & US, A, 4874880		1 - 9		
Х	JP, A, 63-248803 (Mitsui I Industries, Ltd.), 17 October 1988 (17. 10. 8 6 US, A, 4874734		1 - 9		
х	JP, A, 63-251405 (Cosden 7 18 October 1988 (18. 10. 8 & US, A, 4794096	Technology, inc.),	1 - 9		
x	JP, A, 63-295607 (Cosden 1 2 December 1988 (02. 12. 8 5 EP, A, 284708		1 - 9		
*Spect: categories of citx 3 documents: ** The document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance. The document bullished on or after the international filing date. The document bullished on or after the international filing date. The document which may throw doubts on priority ctaim(a) or which is cited to establish the publication date of enother citation or other special reason (as specified). The document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. The document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. The document published after the international filing date of priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered or occurrent of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to hnother an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent tenthy.					
Date of the Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Search Report					
March 6, 1990 (06. 03. 90) March 19, 1990 (19. 03. 90)					
	International Searching Authority Signature of Authorized Officer				
Jap	Japanese Patent Office				

I A	の属するが	AROUS .		·
				
1 12 FEB 27	ME (IIC)	Int. CL		
[C08F10/00. C0	8 P 4 / 6 4	
1.				
- m		- A	<u></u>	
11. TAN	は国主を行っ			
		異音を行っ	た 最 小 限 受 料	
分瓦	体系	9	類 足 号	
1		0.000.000.000		
IP	IPC C08F10/00, C08F110/00, C08F210/00,			10/00.
[C08F4/64		
<u> </u>		最小限費料以外の質	料で国産を行ったもの	
		•		1
		-		
<u></u>		····	<u> </u>	
	eする技術を	に関する文献		
引用文献の オアゴリー ^変	引用文	て献名 及び一部の箇所が関連する	きは、その関連する種所の寿元	請求の範囲の番号
X	JP. A	1, 03-152608(Ξ	片石油化学工業株式会社)。	1-9
	25.6	月. 1988(25.06.	88) .	
	Œ E P.	A. 279863		1
x	• • •			
•	3 2, 7	63-235309(+	, ソ 株式 会社)。	1-9
	30, 5	月. 1988(30.09.	88)	
	& U S,	A. 4874880	-	
x .	1 D		# -	
^	17 1	09 10994 7 10	中石油化学工業株式会社)。	1-9
	A 11 C	0月. 1988(17. 10	. 88)	
	&US. A. 4874734			
х	JP. A	63-251405(=:	1 デソッキカリのジー。	
- 1	インコ	ーポレーテッド)。	17717709-1	1-9
		0月. 1988(18. 10	887	-
i	&US.	A. 47940/96	. 007	
				·
<u></u>		<u> </u>		
	飲のカナゴ		「丁」国際出版日又は優先日の後に公会	れた文献であって出
「E」住行	肉煙りある又 文献ではネス	「献ではなく、一般的技術水準を示すもの」 が、国際出版日以後に公表されたもの	頭と矛盾するものではなく、契明の	
「し」侵元	俚主张尺疑着	を提起する文献又は他の文献の単行R	のために引用するもの 「XI 特に関連のある文献であって 当t	* * * * * * * * * * * * *
若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 担性又は進命性がたいと考えられるもの				
(以前を付す) 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の				
「O」口間による関示、使用、展示等に召及する文献 文献との、当集者にとって自明である組合せによって選 文献との、当集者にとって自明である組合せによって選 歩性がたいと考えられるもの				
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・				
IV. EE EE				
ORTELOTI AC				
MANAGE TO A SECOND SECO				
06.03.90				
国众实主他	3		権限のある職員	4 J 8 7 2 1
А.	太阳岭雪	F庁 (ISA/JP) .	•	
	क्स भ	n dangeje .	特許庁審査官 佐 藤	邦 彦 (な)
模式PCT,	/ISA/210	(第2ページ) (1981年10月)		

第2~	ニージから続く情報				
	(1都の校を)				
х	JP. A. 63-295607(コスデン・テクノロジー・	1-9			
	インコーポレーテッド)。				
i	2. 12月. 1988(02. 12. 88)				
	& EP, A, 284708	i			
1					
V. 🗆	一部の請求の範囲について国際開査を行わないときの意見				
次の1	東京の範囲については特許協力条約に基づく国際出職等に関する法律第8条第3項の	規定によりこの国			
原因主!	R告を作成しない。その理由は、次のとおりである。	• •			
1 [請求の範囲は、国際関連をすることを要しない事項を内容とするもの	りである。			
		•			
	:				
2.	幼求の範囲 <u>は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定</u>	の要件を満たしてい			
	ない国際出版の部分に係るものである。				
3. 🗆	3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲でありかつPCT規則6.4(a)第2文の規定に従って起草されていない。				
И. 🗆	見明の単一性の要件を調たしていないときの意見				
次に記	とべるようにこの国際出職には二以上の発明が含まれている。				
İ		•			
ļ					
]					
1.0	・ 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報信	なけ、国際出軍の ・			
1 [] 近川して47111へで予数件が仮定しため向内に制行されたので、この国際調金報告は、国際出場の すべての開金可能な前項の範囲について作成した。					
2. ② 道加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、この国際調査機					
告は、手数料の終行があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。					
請求の範囲					
3. 🗌 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際関連報告は、韓求					
ĺ	の範囲に最初に記載された見明に係る次の請求の範囲について作成した。				
1,5	前次の範囲				
4. □ 追加して納付すべぎ手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な携求の範囲について調査することができたので、追加して約付すべき手数料の納付を命じなかった。					
っことがいきたりじ、迪加して何けずべき手数料の例付をおじなかった。 - 追加手数料具職の申立てに関する注意					
□ 追加して給付すべき手数料の納付と同時に、追加手数料異議の申立てがされた。					
□ 追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料具膜の申立てがされなかった。					
□ ぬかし、5月11 、5月11日で前川下降し、追加了似代外機が平立しかされなかった。					

様式PCT/ISA/210(植充ページ(2))(1985年1月)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.